This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

2/7/4

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

002271227

WPI Acc No: 1979-70437B/ 197939

Fluorine contg. cation exchange membrane - used e.g. for alkali chloride electrolysis, comprises bridged copolymer of an iodine contg. vinyl ether, a fluorinated olefin and monomer

Patent Assignee: ASAHI GLASS CO LTD (ASAG) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week JP 54052690 A 19790425 197939 B JP 85026145 B 19850621 198529

Priority Applications (No Type Date): JP 77118597 A 19771004

Abstract (Basic): JP 54052690 A

Fluorine-contg. cation exchange membrane with good electrochemical and mechanical props. comprises a bridged copolymer of 0.1-10 mole% of an I-cont. vinyl ether of the formula I(CF2)pO(CF2CF2O)q(CF(CF3)CF2O)rCF=CF2 (where p is 2-9, q is 0-5, and r is 0-5), a fluorinated olefin of the formula CF2=CZZ' (where Z and Z' are F, CI, H, or -CF3), and a fluorine-contg. monomer with ion exchange groups or functional groups convertible into ion exchange groups of the formula CF2=CX (OCF2CFY)-(O)m (CFY') nA (where X is F or -CF3, Y and Y1 are F or a 1-10C perfluoroalkyl group, A is an ion exchange grp, e.g., -SO3H, -COOH, -PO2H2, -phi OH (phi is allyl group), -C(CF3)2OH, or group convertible into these ion exchange groups, I is 0-3, m is 0 or 1, and n is 0-12).

The fluorine-contg. cation exchange membrane has good electrochemical and mechanical props. as well as high dimensional stability, and can be used as a diaphragm not only for alkali chloride electrolysis but also for electrolytic reduction, fuel cell, or diffusion dialysis.

(19日本国特許庁(JP)

10特許出願公開

⑩公開特許公報 (A)

昭54—52690

60Int. Cl.2 C 08 J 5/22 //. C 08 F 214/18

C 08 F 216/14

識別記号 103

10日本分類 13(9) F 131 26(3) C 12

26(3) C 132

庁内整理番号

❸公開 昭和54年(1979)4月25日

7415-4F

7019-4 J 7019-4 J

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

図改良された含フッ素陽イオン交換膜

20特

昭52-118597

22出

昭52(1977)10月4日

79発 眀 浅輪達郎

横浜市港北区日吉本町472

同

三宅晴久

横浜市神奈川区栗田谷62

⑫発 明 者 菅家良雄

横浜市南区榎町2の78の1

MH (T) 願 人 旭硝子株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目1

番2号

個代 理 人 弁理士 内田明

外1名

1, 発明の名称

改良された含フツ素陽イオン交換膜 2. 特許請求の範囲

(1) 一般式

I(CFs)DO(CFsCF2O)Q(CFCF2O)rCF=CFs (と b で、 p は、 2 ~ 9 、 g は 、 0 ~ 5 、 r は0~5である)で畏わされるョード含有ヒ ニルエーテル口と、弗累化オレフィン(Ⅱ)と、 イオン交換基又は該基に転換しりる官能基を 有する含フッ素モノマー(11)との共宜合体か らなる架海された含フツ素陽イオン交換膜

- (2) 弗 素 化 オ レ フ イ ン (11) が 、 一 般 式 水素又は-CPs である)で扱わされる化合物 である請求の範囲(1)の原
- イオン交換基又は該基に転換しうる基を有 する含フツ茶モノマー(11)が、一般式、 $CF_{2} = CX + OCF_{2}CFY + O + OCF_{2}CFY$

(とゝで、エは、弗素又は-CFs であり、Y,Y' は、弗素又は炭素数1~10のパーフルオロ アルキル基であり、また、Aは、次のイオン 交换基、 -805H、-COOH、-PO2H2、-ØOH (Ø は ール基)、-C(CFs)gOH又はこれらのイオ ン交換基に転換しりる若である。そして、ℓ 0~3、皿は、0又は1、皿は、0~12 である)で表わされる化合物である請求の範 囲 (1) の 展

- 共重合体中における。ヨード含有ビニルエー テル(1)の含有益が 0.1~10 モルダである鎖 求の軽囲(1)、②又は6)の腹
- 共宜合体中における、イオン交換装叉は該 基に転換しりる基を有する含フッ装モノマー 朝の含有量が、1~50モルまである財求の /字ine 地朗(1)、(2)、(3)又は(4)のぬ

3.発明の詳細な説明

本発明は、電気化学的性質とともに、特に機 械的性質が改良された含弗索イオン交換源に関 するものであり、更に詳しくは一般式

特別 昭54-52690(2)

 $I(CF_2)_DO(CF_2CF_2O)_Q(CF(CF_3)CF_2O)_TCF=CF_2$ (アは2~9、9は0~5、1は0~5)で表 わされるョード含有ビニルエーテル(I)と。 那素 化オレフイン 如と、イオン 交換 基或いはイオン 交換基に転換しりる官能基を有する含弗寮モノ マー伽との共宜合体からなる架橋された構造を 有することを特徴とする含弗累イオン交換版に 関するものである。

從来、例允以特公昭 4 8 - 2 0 7 8 8 号公報 或いは特公昭 4 8 - 4 1 9 4 2 号公報に見られ るように、四兆化エチレンとスルホン酸基又は カルポン製器を有するパーフルオロピニルエー テルとの共宜合体からなるイオン交換膜として の応用が提案されている。然るにこれらのパー フルオロビニルエーテルと四男化エチレンの共 医合体からなる関イオン交換膜を例えばアルガ り電解の隔膜として使用した場合、電気化学的 性能はそれなりの比較的優れた性能を示するの わの発生が超るととが認められ、このため結局

においては、からる陽イオン交換設の使用労命 を短縮せしめる原因となつていた。

本発明者は、上記のよりなパーフルオロビニ ルエーテルと四フツ化エチレンの共取合体から なる陽イオン交換談について、その電気化学的 性能を低下せしめるととなく、上能使用中にお ける寸法変化やしわの発生を抑制すべく種々検 肘の結果、上記するよりな符定の単位体組成か らなる共直合体から得られる架橋構造を有する 陽イオン交換膜により、上配目的が良好に達成 されるとどが見い出された。

本発明において、使用される一般式、

 $I(CF_2)_pO(CF_2CF_2O)_q(CF(CF_3)CF_2O)_rCF=CF_3$ (こゝで、ァ、a、rは、上記と同じであるが、 特にpは、2~5、aは、0~3、rは、0~ 3 が好ましい)を有するヨード含有ピニルエー テル(1)は、上記本発明の目的達成にとつて不可 欠であり、ヨード含有化合物でも上記構造を有 の、長期の選転においては大きな寸法変化がし / さないものは、上記機械的性質が改良達成され ないばかりでなく、電気化学的性能の劣化をも

招く。からる本発明で使用されるヨード含有に ニルエーテル(I)は、 紙知の 種々の方法で製造さ れうるが、例えば、特公昭45~8205号公 報記収の方法により製造される。

本発明で使用される弗累化オレフィン回は、 好ましくは次の一設式 CFa=CZZ! (とゝで Z、Z! は弗索、塩素、水素又は CPs である)で扱わさ れ、その代表例としては、四弗化エテレン、三 那化塩化エチレン、六弗化プロピレン、三弗化 エチレン、弗化ピニリデン、弗化ピニルなどが 挙げられる。なかでもパーフルオロ化合物が好 ましく、特には四邦化エテレンが好適である。

更に、本発明で使用されるイオン交換基型い はイオン交換基に転換しりる官能基を有する含 弗累モノマー(□)は、好ましく次の一般式で表 わされる。

 $CF_2 = CX(OCF_2CFY)_{\mathcal{E}} + O_{m} + CFY^{\dagger}_{n} - A$

と 3 で 8 は、 0 ~ 3 、 m は、0~ 1 、 n は G ~ 12でありまは弗奈又は CFs であり、 Y、Y は 弗素政いは炭素数1~10のパーフルオロアル

キル茜である。また、Aは、下配のイオン交換 基、

-80sH、-COOH、-PO2H2、-ØOH (Øは、 アリー ル基)、-C(CFs)g-OH

又はこれらのイオン交換器に転換しうる官能 基、例允は-BO2F、-BO2C1、-CN、-COF、-COOR (Rは1~10のアルキル茲)、 -cooM (Mは アルカリ金属又は弟四級アンモニウム塩)等で ある。とれらの含弗茶モノマー(豆)は、肝知の 任意の方法、例えば、米国特許第3282875 記載される方法で製造されりる。

本発明における、上記ョードを含有するビニ ルエーテル(I)と、 弗 累化オレフイン(I)と、 イオン交換 基成いはイオン交換 基に転換しりる 基を有する含弗素モノマー(Ⅱ)、との共宜合体 は、例えば、不活性有機溶媒又は水性媒体を使 用し或いは使用せずに、パーオキン化合物、ブ ゾ化合物、紫外腺、電離性放射線の如き重合開 始源の作用の下に周知乃至公知の迄合手段によ

つて得られる。共正合体中の目-ドを含有するビニルエ-テル(I)の含有盤は、好ましくは、 0.1~10 モルラ、特には 0.5~5 モルラが好きしい。また、イオン交換 基政 いはイオン交換 勝に 転換し りる 薪を有する 含 弗 紫モノマー(II) の 共 重合体中の含 有 は は I ~ 5 0 モルラ し い 。 は 5 ~ 2 5 モルラの 処 組 で 選 ぶ の が 好 ま しい に t 5 ~ 2 5 モルラの 処 組 で 選 ぶ の が 好 ま しい。

特別昭54-52690(3)マー(II)の含有近によって変えりるが、特に塩化アルカリ催解用の隔膜として使用する場合、0.5マ2.5ミリ当益/クラム乾燥樹緑、特には0.7~2.0ミリ当益/クラム乾燥樹脂にせしめるのが好ましい。

かいる 成成後に引き続いて共取合体は成膜されるか、本発明の共産合体の架構は、点、紫外線、放射線の照射等の通常の線状 展合体の架橋に使用される公知乃至周知の手段で実施できる。例えば、約2500に加熱しながら発生する。ドを減圧下に除去して架橋を行なわしめるなどの方法が採用される。

上記成級又は架橋工程に相前をして、好ましくは上記両工程に鋭いて、塩合体がイオン交換器であるのではなく、簸落に転換しりる官能器の場合には、それに応じた加水分解又は中和反応処理によりこれらの官能器はイオン交換器に転換される。

本発明の含弗案共重合体からなる陽イオン交・換痕は、上配したように優れた電気的性質及び

根域的性質の両面で要れた性能を有するために 彼々の分野で広絶囲に使用されりる。

物えば、 電解 憂元、 燃料 電池 又は 拡散 透析の 隔膜として 特に 耐食性が 要求される 分野で 有利 に 使用される。 なかでも、 上配のように 塩化 ア ルカリの 二室 型隔膜 電 将用の 幅膜として 使用する 場合には、 優れた性 能が発揮される。

本発明の含β紫陽イオン交換線を使用して塩化アルカリの電解を行ない、水酸化アルカリを製造する手段としては、既知のいずれの方式を採用できる。例えば、電解電圧及び電流密度は、それぞれ好ましくは2.5~5.5 ボルト、5~100 A/4 m² が採用できる。電解に使用される陽低は、増えば無鉛又はチタン母体に白金族金質の戯化物を被覆した寸法安定性を有する耐食性電を使用することができる。

かくして、 例えば本 発明の 陽イオン 文 狭 腱 にて、 陽 値 と 陰 値 と を 区 画 し て 陽 値 室 と 陰 値 室 と 陰 値 室 と 様 成 し、 陽 値 室 に 塩 化 ア ル カ リ 水 溶 液 を 供 給 して ជ 辨 し、 陰 値 室 か ら 水 酸 化 ア ル カ リ を 得 る 所 謂 二 筮 型 甘 の 場 合 で も 、 2 規 定 以上 の 競 遅 の

塩化ナトリウム水溶液を原料にして、40~100分ましくは50~90°、5~50 A/dm²の電流密度で電解することにより、40%以上の高減度の水設化ナトリウムが低電料证圧、高電弧効率で、しかもppの劣化を起すことなく、長期にわたつて寸法安定性をもつて製造できる。

以下に、本発明を更に具体的に示すために実態例を挙げるが、本発明は、上配の配成及び下配の実施例に限定されないことはもちろんである。

なお、以下の実施的における含フッ素階イオン交換付別認の交換を並は次のようにして求めた。即ち、H型の隔イオン交換対別設を、1 NのHC1中で600、5時間放減し完全にH型に転換し、HC1が投存しないように水で充分洗剤した。その後取出型の0.5 gの膜を0.1 Nの NaOH 2 5 ml に加えてなる溶液中に浸渍し、完全にNa+型に転換した。次いで與をとり出して ととにより求めた。

奥詹约-1

2 0 0 ml のステンレス製反応容器に 3 7.5 g O CF2 = CFOCF2 CF0 CF2 CF2 SO2F & 6.3 9 O CF2=CF0(CF2)4I, 3 1.580 トリクロロトリフ ルオロエッン及び 1 4 0 mg のアゾピスイソブチ ロニトリルを仕込む。液体窒素で充分脱気した 後、反応器を70℃とする。次いで四串化エチ レンを 1 0.5 Kg/cm 迄仕込んで反応を行なわし める。 2 0 時間後に 6.2 8 の白色共重合体を得 た。 該共宜合体中の CFs=CFO(CFs)4Iの含量は 物質収支から26モルまであつた。該共貫合体 を2000でプレス成形し、厚さ200μのフ イルムとした後肢フイルムを250℃に保持し 放圧下に発生するヨードを除去しながら 6 時間 保持し架橋を進行させた。該フイルムを加水分 解することにより官能基容益 0.79ミリ当益/8 乾燥樹脂のイオン交換膜を得た。

放イオン交換膜を用いて次の如き条件で食塩 短解を行なつた。陽値に Rh-T1 を陰値にはステ

でとする。 次いで四邦化エチレンを 1 9.5 潜起 仕込んで反応を行なわしめる。 反応中は 果内に 四兆化エチレンを 導入しつつ 圧力を 1 9.5 短に 保持した。 5 時間 接に 6.9 g の共 取合体 を 得た。 CF2=CFO(CF2)4 I の含金は物質収支か 6 2.2 モル まであつた。

数共は合体を2000でプレス成形し厚さ2004のフイルムとした後、数フイルムを250で、数フイルムを250でのででではない。数フイルムを350では、数圧下に発生するヨードを除去しながら6時間保持し架器を進行させた。数フイルムを加水分解することにより官配基を31.450ではあるである。その結果14%の以前のは解を行なった。その結果14%の以前の場を93%の対応効率で与えた。3ヶ月前は将を統行した後、数イオン級の寸法変化は0.8%であり、しわの発生は少なかった。

一方、四非化エチレンと CF2=CF0(CF2)aCOOCH3 のみを共取合させて得た官能基督館 1.45 ミリ 当窓/8 のイオン交換駅は同条件の延解におい 特別昭54-52690(4) ンレスを用いて二室辺健解相(協問距離2.2 cm、 起有効面積25 cm)を超み立てた。陽磁窒には、 4 Nの NaCl 水溶液を150 cc/時、機磁窒には、 そこから得られる NaOHの凝度が、8 N になるように所定量の水をそれぞれ供給しながら、配成 密度20 A/4 m²、被温850にて電解を行なつ た。その結果8 Nの NaOHを製造する場合、70 あの電流効率で与えた。3 ケ月間 電解を続行し た後、該1オン設は0.7 あの寸法変化であり、 しわの発生は少なかった。

一方、四弗化エチレンと CF2=CFOCF2CFOCF2CF3CF3BO2F CP5 のみを共富合させて得た官能基容量 0.7 8 ミリ 当益/ 8 のイオン交換級は同条件の短解におい て 5 ヶ月後 4.5 多の寸法変化を示し多くのしわ を発生した。

奖缩物 - 2

200 m1のステンレス製反応容器に 39.0 g の CF=CFO(CF=)sCOOCHs と 5.3 g の CF=CFO(CF=)4I 及び 20 mg のアソビスインプチロニトリルを仕 込む。被体盤業で充分脱気した後反応器を 70

て 3 ヶ月後 4.0 % の 寸法 変化を 示し、 しわを 発生した。

寒 雌 例 - 3

契泊的 - 2と同級の証合条件により凹水化エテレンと CF2=CFOCF2(cF2)sCOOCH3 及び CF2=CFO(cF2)4I 含立 との Sooc 発 はさせることにより CF2=CFO(cF2)4I 含立 2.9 モル あで官配基容録 1.29ミリ当 近/9 乾燥樹脂のイオン 交換 威を得た。 酸イオン 凝を使削して、 実 筋 例 1 と同僚にして 短 解 した場合、 1.4 N の NaOH を 9.2 あの 電流 効率で与えるケ月の 寸法変化は 0.7 まであり、しわの発生は少なかった。

代理人 内 田 明代理人 萩 原 亮 一